

ПЯТИГОРСКИЙ МЕДИКО-ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ –

филиал федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования

«ВОЛГОГРАДСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕЛИПИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»

Министерства здравоохранения Российской Федерации

У ГВЕРЖДАЮ Заместитель директора по УВР
М.В. Черников
«31» августа 2022 г.

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТЕКУЩЕЙ И ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ ПО ПРАКТИКЕ

ПОЛУЧЕНИЕ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫХ УМЕНИЙ И ОПЫТА ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ (УПРАВЛЕНИЕ И ЭКОНОМИКА АПТЕЧНЫХ УЧРЕЖДЕНИЙ)

Образовательная программа: специалитет по специальности 33.05.01 Фармация

направленность (профиль)

Кафедра: Организации и экономики фармации

Курс: 5

Семестр: А

Форма обучения: очная

Вид практики: Управление и экономика аптечных учреждений

Тип практики: производственная

Способ(ы) проведения практики: в аптечных организациях

Трудоемкость практики: 7 ЗЕ (252 час)

Промежуточная аттестация: зачет – семестр А



РАЗРАБОТЧИКИ: кандидат фармац. наук, доцент Михайлова Светлана Алексеевна

РЕЦЕНЗЕНТ: доцент, кандидат фармац. наук, Ларский Михаил Владимирович

1. ПАСПОРТ ФОНДА ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ Перечень формируемых компетенций по соответствующей дисциплине (модулю)

или практике

		или практике	1
No п/п	Код и наименование компетенции	Индикатор достижения компетенции	Планируемые результаты освоения образовательной программы
1.	ОПК-3.Способен осуществлять профессиональную деятельность с учетом конкретных экономических, экологических, социальных факторов в рамках системы	ИДопк-з1 Соблюдает нормы и правила, установленные уполномоченными органами государственной власти, при решении задач профессиональной деятельности в сфере	Знать: основные положения Конституции РФ, Федеральных Законов, Постановлений Правительства, приказов, информационных писем и других документов, касающихся обращения лекарственных препаратов. Уметь: выбирать основополагающую информацию из нормативно-правовой
	нормативно- правового регулирования сферы обращения лекарственных средств	обращения лекарственных средств	документации; - своевременно доводить до сведения всех сотрудников основные положения нормативных документовна всех участках работы аптеки. Владеть:навыками обработки информации для применения ее в практической деятельности аптеки.при принятии управленческих решений использования экономических и социальных факторов, оказывающих влияние на финансовохозяйственную деятельность фармацевтических организаций
		ИДопк-з2 Учитывает при принятии управленческих решений экономические и социальные факторы, оказывающие влияние	Знать: основные показатели финансово-хозяйственной деятельности аптеки. Уметь: проводить анализ, выявлять динамику изменения показателей и определять влияние различных факторов на эти показатели.



		на финансово-	Владеть: методиками планирования
		на финансово-	показателей финансово-
		деятельность	хозяйственной деятельности на
		фармацевтических	предстоящий период (товарооборот,
		организаций	
		организации	доходы, расходы, прибыль и рентабельность).
2.	ПКО-2.Способен	Иличе в 1 Прородил	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
۷.		ИДпко-21 Проводит фармацевтическую	Знать: нормативные документы, касающиеся правил выписывания и
	решать задачи профессиональной		оформления рецептов и требований-
	1 1	экспертизу рецептов и требований-накладных,	1 1 1
	деятельности при	-	накладных, знатьформы
	осуществлении	а также их регистрацию	рецептурных бланков, нормы
	отпуска и	и таксировку в	отпуска ЛП по одному рецепту,
	реализации	установленном порядке	основные и дополнительные
	лекарственных		реквизиты рецепта, сроки действия и
	препаратов и		сроки хранения в аптеке.
	других товаров		Уметь: оформлять рецепты и
	аптечного		требования в аптеке,проводить
	ассортимента через		фармацевтическую экспертизу
	фармацевтические		рецепта и требования, таксировать
	и медицинские		рецепты и требования в зависимости
	организации		от лекарственной формы.
			Владеть: навыками определения
			стоимости лекарственных
			препаратов, выписанных по
			рецептам и требованиям-
			накладным, навыками регистрации
			их в соответствующих документах.
		ИДпко-22 Реализует и	Знать: порядок отпуска
		отпускает	лекарственных препаратов по
		лекарственные	рецептам и без них
		препараты для	1 -
		медицинского	Уметь: общаться с посетителями
		применения и другие	
		товары аптечного	информировать население о способе
		ассортимента	приема лекарств и правилах
		физическим лицам, а	хранения в домашних условиях, а
		также отпускает их в	также уметь работать на кассовом
		подразделения	аппарате.
		медицинских	annapare.
			Владеть: навыками приемки
		организаций,	1
		контролируя	рецептов и требований, а также
		соблюдение порядка	1 -
		отпуска лекарственных	
		препаратов для	организациям.
		медицинского	



		применения и других товаров аптечного ассортимента ИДпко-23 Осуществляет делопроизводство по ведению кассовых, организационнораспорядительных, отчетных документов при розничной реализации.	Знать: основы делопроизводства, классификации документов, процесс создания документов, его реквизиты, сроки хранения документов. Уметь: вести номенклатуру дел по аптеке, контролировать процесс исполнения входящих ивнутренних документов, присваивать им индексы и регистрировать в соответствующих журналах. Владеть: навыками правильного составления организационнораспорядительной, отчетной, справочно-информационной документации и регистрации документов.
3.	ПК-6.Способен принимать участие в планировании и организации ресурсного обеспечения фармацевтической организации	ИДпко-61 Определяет экономические показатели товарных запасов лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента	Знать: значение товарных запасов для деятельности аптеки, понятие о товарных запасах и товарооборачиваемости, классификацию товарных запасов Уметь: определять запасы товаров в сумме в оптово-покупных ценах, средний остаток товаров, рассчитывать оборачиваемость товаров в днях и количестве оборотов. Владеть: методиками планирования товарных запасов и поступления товаров.
		ИДпко-62 Выбирает оптимальных поставщиков и организует процессы закупок на основе результатов исследования рынка поставщиков лекарственных средств	Знать: основные критерии выбора поставщиков аптекой Уметь: проводить анализ рынка поставщиков товаров, выбирать оптимальных поставщиков, хорошо организовать работу с поставщиками. Владеть: навыками составления заявки, заключения договора купли-



для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента

ИДпко-6.-4 Проводит приемочный контроль поступающих лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, проверяя и оформляя сопроводительные

документы

ИДпко-6.-6
Осуществляет
предметноколичественный учет
лекарственных средств
в установленном
порядке

установленном порядке

ИДпко-6.-7 Организует контроль за наличием и условиями хранения лекарственных средств для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента

продажи с поставщиками.

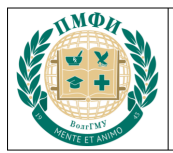
Знать: порядок проведение приемочного контроля товаров, процедуры, основные его сопровождающие товар документы. приемочный Уметь: проводить контроль,проверять оформлять сопроводительные документы Владеть: навыками контроля по «Описание», показателям «Упаковка», «Маркировка»

Знать: нормативную базу, регламентирующую предметно-количественный учет, список препаратов, находящихся на предметно-количественном учете, особенности отпуска этой группы товаров.

Уметь: осуществлять прием рецептов и отпуск лекарств, в состав которых входит препарат, находящийся ПКУ. Владеть: навыками регистрации лекарственных данной группы препаратов в дневном выборочном листе и соответствующих журналов.

Знать: нормативный актпо условиям хранения товаров аптечного ассортимента и условия хранения товаров, сроки годности.

распределять Уметь: товарыпо местам хранения в соответствии с физико-химическими свойствами препаратов. в зависимости от способа применения лекарств, лекарственной формы и других факторов, снимать показания приборов. работы Владеть: навыками приборами, измерительными



	регистрации	пока	заний	В
	соответствун	ощих	журнал	ıax,
	методикой	расчета	остаточн	ого
	срока годности препарата.			

- процедуры оценивания знаний, умений, навыков и уровня сформированности компетенций в рамках конкретных дисциплин и практик;
- типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценки знаний, умений, навыков и уровня сформированности компетенций в рамках конкретных дисциплин и практик.
- комплект компетентностно-ориентированных тестовых заданий, разрабатываемый по дисциплинам (модулям) всех циклов учебного плана;
- комплекты оценочных средств.

Каждое применяемоеоценочное средства должно сопровождаться описанием показателей и критериев оценивания компетенций или результатовобучения по дисциплине (модулю) или практике.

2. ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ АТТЕСТАЦИИ ПОДИСЦИПЛИНЕ

Примерный перечень оценочных средств (выборочно)

1. Тест

3. ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТЕКУЩЕЙ АТТЕСТАЦИИ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

Текущая аттестация включает следующие типовые задания: вопросы для устного опроса, написание реферата, эссе, тестирование, решение ситуационных задач, оценка освоения практических навыков (умений), собеседование по контрольным вопросам, подготовка доклада.

Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДопк-з.-1 Соблюдает нормы и правила, установленные уполномоченными органами государственной власти, при решении задач профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств.

- 1. Перечень видов деятельности, на которые требуются лицензии, закреплен в
 - а) Федеральном законе N 3-Ф3 от 8.01.1998
 - b) Федеральном законе № 61-ФЗ от 12.04.10
 - с) Федеральном законе № 323-Ф3 от 21.11.2011
 - d) Федеральном законе № 99-Ф3 от 04.05.2011
- 2.Органом государственного надзора, который осуществляет проверки соблюдения лицензионных требований при осуществлении фармацевтической деятельности в организациях, осуществляющих оптовую торговлю лекарственными средствами для медицинского применения, является
 - а) Минсельхоз



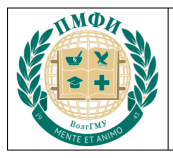
- b) Министерство здравоохранения РФ
- с) Роспотребнадзор
- d) Росздравнадзор
- 3. Правила отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации регламентируется следующим нормативным документом
 - а) Постановлением Правительства РФ от 31.03.2022 N 547
 - b) Приказом Минздрава РФ от 08.10.2015 № 707н
 - c) Приказом M3 РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
 - d) Федеральным законом № 323-Ф3 от 21.11.2011
- 4.Приказом МинздраваРФот 31.07.2020 года N 780н утверждены следующие виды аптечных организаций:
 - а) аптека, осуществляющая розничную торговлю (отпуск) лекарственных препаратов населению
 - b) аптечный киоск
 - с) аптечный склад
 - d) аптечный магазин
- 5. Виды аптечных организаций утверждены
 - а) Приказом МинздраваРФот 31.07.2020 года N 780н
 - b) Федеральным законом № 323-Ф3 от 21.11.2011
 - с) Федеральным законом № 99-ФЗ от 04.05.2011
 - d) Приказом M3 РФ от 22.04.2014 года N 183н
- **6.** Аптека, осуществляющая розничную торговлю (отпуск) лекарственных препаратов населению может быть
 - а) аптечным складом
 - b) аптекой готовых лекарственных форм;
 - с) производственная с правом изготовления лекарственных препаратов;
 - d) аптечным магазином
- 7. Лицензионные требования определены следующим нормативно-правовым актом:
 - а) Приказом M3 РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
 - **b)** Федеральным законом № 99-ФЗ от 04.05.2011
 - с) Постановлением Правительства РФ от 31.03.2022 N 547
 - d) Приказом Минздрава РФ от 08.10.2015 № 707н
- 8. Основные принципы лицензирования определены
 - а) Приказом M3 РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
 - b) Приказом M3 РФ от 22 апреля 2014 года N 183н
 - с) Федеральным законом № 99-ФЗ от 04.05.2011
 - d) Приказом Минздрава РФ от 08.10.2015 № 707н
- 9. Аптека как структурное подразделение медицинской организации может быть
 - а) аптечным киоском
 - b) аптечным пунктом



- с) аптекой готовых лекарственных форм;
- d) аптекой производственной с правом изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов.

10. Формы рецептурных бланков, порядок их оформления, учета и хранения утверждены следующим нормативным документом

- а) Приказом M3 РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
- b) Приказом M3 РФ от 24 ноября 2021 г. N 1094н
- с) Федеральным законом № 323-Ф3 от 21.11.2011
- d) Федеральным законом № 61-Ф3 от 12.04.10
- 11.Порядок назначения лекарственных препаратов больному регламентируется следующим нормативным документом
 - а) Приказом МЗ РФ от 22 апреля 2014 года N 183н
 - b) Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
 - с) Приказом Минздравсоцразвития РФ от 27.07.10 № 553н
 - d) Приказом M3 РФ от 24 ноября 2021 г. N 1094н
- 12. Формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, а также порядок их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения регламентируется
 - а) Приказом M3 РФ от 24 ноября 2021 г. N 1094н
 - b) Приказом Минздравсоцразвития РФ от 27.07.10 № 553н
 - с) Приказом M3 РФ от 22 апреля 2014 года N 183н
 - d) Приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
- 13.Органом государственного надзора, осуществляющим контроль соблюдения законодательства об обращении лекарственных средств для медицинского применения, является
 - а) Министерство здравоохранения РФ
 - b) Роспотребнадзор
 - с) Росздравнадзор
 - d) Минсельхоз
- 14.Приказом МинздраваРФот 31.07.2020 года N 780н утверждены следующие виды аптечных организаций:
 - а) аптека как структурное подразделение медицинской организации
 - b) аптечный склад
 - с) магазин «Оптика»
 - d) аптечный пункт, в том числе как структурное подразделение медицинской организации.
- 15.За нарушение законодательства об обращении лекарственных средств предусмотрена ответственность
 - а) административная
 - b) уголовная



- с) материальная
- d) гражданская
- 16.Организация, осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами в соответствии с требованиями федерального закона «Об обращении лекарственных средств» является
 - а) аптекой
 - b) организацией оптовой торговли **ЛС**
 - с) медицинской организацией
 - d) аптечным киоском
- 17.Специальное разрешение на осуществление конкретного вида деятельности при обязательном соблюдении лицензионных требований, выданное лицензирующим органом юридическому лицу или индивидуальному предпринимателю является
 - а) лицензией
 - b) свидетельством об аккредитации
 - с) сертификатом
 - d) патентом
- 18.Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов утверждается
 - а) распоряжением Правительства РФ
 - b) приказом Минздрава РФ
 - с) указом Президента
 - d) постановлением Правительства РФ
- 19. Перечень товаров, разрешённых к реализации через аптечные организации, установлен
 - а) ФЗ № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (статья 55)
 - b) приказом МЗСР РФ N 553н от 27.07. 2010 г.
 - с) постановлением Правительства РФ N 55 от 19.01.1998 г.
 - d) приказом МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
- 20.Согласно законодательству РФ к обращению лекарственных средств не относится
 - а) разработка, доклинические исследования, клинические исследования, экспертиза, государственная регистрация, стандартизация и контроль качества
 - b) производство, изготовление, хранение
 - с) распространение ЛС
 - d) перевозка, ввоз на территорию РФ, вывоз с территории РФ, реклама
- 21. Государственная регистрация лекарственных средств, ведение государственного реестра лекарственных средств относятся к полномочиям
 - а) Росздравнадзора
 - **b)** Минздрава России
 - с) Роспотребнадзора
 - d) организаций-производителей ЛП
- 22. Федеральным законом «Об обращении лекарственных средств» организация оптовой торговли лекарственными средствами определена как организация, осуществляющая
 - а) поставку лекарственных средств медицинским и аптечным организациям
 - b) отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям



- с) производство лекарственных средств, их хранение, перевозку
- d) оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку
- 23. Федеральным законом «Об обращении лекарственных средств» аптечная организация определена как организация
 - а) или структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения
 - b) осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку
 - с) осуществляющая поставку лекарственных средств медицинским и аптечным организациям
 - d) осуществляющая отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям
- 24.Согласно 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в РФ», к фармацевтическим организациям отнесены
 - а) центры контроля качества ЛС
 - b) аптечные организации, организации оптовой торговли **ЛС**
 - с) центры фармацевтической информации
 - d) контрольно-аналитические лаборатории
- 25. Санитарный режим аптечных организаций утверждён инструкцией приказа МЗ РФ №
 - а) 309 от 21.10.1997 г.
 - b) 757н от 26.08.2010.г.
 - с) 61-Ф3 от 12.04.2010 г.
 - d) 751H ot 26.10.2015 г.

Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДопк-з.-2 Учитывает при принятии управленческих решений экономические и социальные факторы, оказывающие влияние на финансово-хозяйственную деятельность фармацевтических организаций.

- 1. Балансовая прибыль аптечной организации возрастает, если:
 - а) увеличивается прибыль от реализации товаров и услуг
 - b) увеличиваются операционные расходы аптеки
 - с) увеличиваются расходы на продажу
 - d) увеличиваются внереализационные доходы
- 2. Укажите, какие факторы влияют на рентабельность аптеки:
 - а) объём товарооборота
 - b) размер торговых надбавок на товары
 - с) средняя стоимость товарных запасов в оптовых ценах
 - d) валюта баланса
- 3. Распределение прибыли, остающейся в распоряжении организации, производится в:
 - а) фонд развития
 - b) валютный фонд
 - с) фонд потребления



- d) резервный фонд
- 4. Факторы, влияющие на товарооборот аптеки:
 - а) издержки обращения аптеки
 - b) ассигнования MO на покупку лекарственных средств и других товаров
 - с) ценообразование
 - d) организационно-правовая форма собственности аптеки
- 5.В состав внереализационных доходов аптеки входит:
 - а) штрафы, выплачиваемые аптекой за нарушение ею финансовой дисциплины
 - b) реализованные услуги по изготовлению в аптеке лекарств амбулаторным больным
 - с) торговые наложения реализованных товаров
 - d) арендная плата за сданное аптекой в аренду имущество
- 6.Показатели, зависимые от объема товарооборота:
 - а) прибыль
 - b) переменные расходы аптеки
 - с) условно-постоянные расходы аптеки
 - d) торговые наложения
- 7.Условно-переменные расходы в бизнес-плане для давно работающей аптеки устанавливаются:
 - а) по фактической сумме расходов за предплановые периоды с учетом ее роста или снижения
 - b) по сложившемуся в предплановые периоды уровню этих расходов к товарообороту и изменению этого уровня
 - с) вышестоящей организацией
 - d) по доле условно-переменных расходов в общей величине всех расходов аптеки
- 8. Укажите виды товарооборота по реализации товаров медицинской организации:
 - а) товарооборот по амбулаторной рецептуре
 - b) товарооборот по безрецептурному отпуску
 - с) товарооборот по стационарной рецептуре
 - d) оборот по отпуску весовых и штучных товаров медицинским и прочим организациям
- 9.Величина дохода аптеки зависит от следующих показателей:
 - а) покупных, розничных цен товаров и объёма реализации товаров
 - b) только от покупных цен товаров
 - с) только от розничных цен товаров
 - d) только от объема реализации
- 10.Показатели объема продаж, доходов и расходов отражаются в разделе бизнес-плана:
 - а) финансовом (экономическом)
 - b) в разделе «Маркетинговая стратегия»
 - с) организационном
 - d) в разделе «Производственная стратегия»
- 11.В состав дохода аптеки включают:
 - а) доход от аренды и субаренды основных средств
 - b) прибыль
 - с) доходы от реализации лекарственных средств и медицинских изделий
 - d) фонд оплаты труда
- 12. Факторы, влияющие на увеличение доходов аптеки:



- а) увеличение объема реализации товаров
- b) увеличение тарифов за изготовление лекарственных форм
- с) увеличение тарифов за коммунальные услуги
- d) снижение величины торговой наценки, которую делает аптека на поступивший товар
- 13. Назовите источники доходов аптеки готовых лекарств:
 - а) величина амортизационных отчислений
 - b) фактические издержки обращения аптеки
 - с) реализованные торговые наложения аптеки
 - d) размер целевого финансирования аптеки
- 14. Укажите виды товарооборота по реализации товаров населению:
 - а) товарооборот киоска
 - b) товарооборот по стационарной рецептуре
 - с) оборот по отпуску медицинским и прочим организациям
 - d) товарооборот по безрецептурному отпуску
- 15.Показатели, снижающие величину доходов аптеки:
 - а) сокращение удельного веса условно-переменных расходов
 - b) увеличение объема товарооборота
 - с) сокращение объема общего товарооборота
 - d) сокращение величины тарифов, используемых при изготовлении лекарственных средств в аптеке
- 16.Издержки обращения влияют на:
 - а) производительность труда работников
 - b) прибыль аптеки
 - с) доходы аптеки
 - d) арендную плату
- 17. Укажите условно-постоянные расходы аптеки:
 - а) естественная убыль товаров
 - b) расходы и потери по таре
 - с) амортизационные отчисления от основных средств
 - d) арендная плата
- 18. Укажите условно-переменные расходы аптеки:
 - а) расходы на подработку, подсортировку и упаковку товаров (вспомогательные материалы)
 - b) расходы по текущему ремонту
 - с) износ инвентаря и хозяйственных принадлежностей
 - d) расходы по содержанию зданий, помещений, инвентаря
- 19. Укажите классификацию издержек обращения по отношению к товарообороту:
 - а) условно-переменные
 - b) чистые издержки обращения
 - с) условно-постоянные
 - d) дополнительные
- 20. Нижеперечисленные статьи издержек обращения зависят от товарооборота:
 - а) недостача товаров в пределах норм убыли
 - b) расходы на подготовку кадров
 - с) расходы по перевозке товаров
 - d) расходы по содержанию зданий, сооружений, инвентаря



- 21. Нижеперечисленные статьи издержек обращения не зависят от товарооборота:
 - а) расходы по текущему ремонту
 - b) канцелярские и почтовые расходы
 - с) расходы и потери по таре
 - d) недостача товаров в пределах норм убыли
- 22. Торговля товарами и оказание услуг покупателям для личного, семейного, домашнего использования, не связанного с предпринимательской деятельностью является
 - а) оптовой торговлей
 - b) фармацевтическим маркетингом
 - с) фармацевтической помощью
 - d) розничной торговлей

23.К внереализационным расходам аптечной организации относят:

- а) расходы по выплате заработной платы
- b) расходы по аренде помещений
- с) штрафы, пени, оплачиваемые аптекой
- d) естественная трата
- 24. Обороты по амбулаторной рецептуре, безрецептурному отпуску и мелкорозничной сети входят в структуру
 - а) снабжения
 - b) розничной реализации
 - с) оптовой реализации
 - d) товарного покрытия
- 25.В состав оборота по амбулаторной рецептуре входит оборот по отпуску
 - а) предметов ухода за больными
 - b) безрецептурному
 - с) весовому (ангро)
 - d) экстемпоральной рецептуры и ГЛП

Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-2.-1 Проводит фармацевтическую экспертизу рецептов и требований-накладных, а также их регистрацию и таксировку в установленном порядке.

- 1.Оценка соответствия поступивших в аптеку рецептов действующим регламентам по правилам выписывания рецептов и порядку отпуска ЛП является
 - а) таксированием рецептов
 - b) фармацевтической экспертизой рецептов
 - с) алгоритмом приема рецептов
 - d) предметно-количественный учетом
- 2.Задачей фармацевтической экспертизы рецепта является
 - а) определение стоимости лекарства
 - b) определение правомочности лица, выписавшего рецепт
 - с) отпуск лекарственного препарата посетителю
 - d) установление срока действия рецепта



- 3. Фармацевтическую экспертизу рецепта проводит
 - а) лечащий врач
 - b) фельдшер
 - с) клинический фармаколог
 - d) провизор (фармацевт)
- 4. Письменное назначение лекарственного препарата по установленной форме, выданное медицинским или ветеринарным работником, имеющим на это право, в целях отпуска лекарственного препарата или его изготовления и отпуска, называется
 - а) требованием
 - **b**) рецептом
 - с) фармакопейной статьей
 - d) нормативным документом
- 5. Неправильно выписанные рецепты в аптечной организации погашаются
 - а) путем надрыва и возвращаются больному
 - b) штампом «рецепт недействителен» и остаются в аптечной организации
 - с) штампом «рецепт недействителен» и возвращаются больному
 - d) штампом «рецепт недействителен» и остаются в аптечной организации, а больному вместо рецепта возвращается сигнатура
- 6.Назначение и выписывание лекарственных препаратов осуществляется медицинским работником по наименованию (при его наличии)
 - а) международному непатентованному
 - b) группировонному
 - с) торговому
 - d) химическому
- 7.К основным (обязательным) реквизитам рецепта относят
 - а) печать медицинской организации «Для рецептов»
 - b) ФИО больного, его возраст
 - с) подпись, личную печать врача
 - d) номер медицинской карты пациента
- 8. Принадлежность лекарственного препарата к рецептурным определяется
 - а) перечнем лекарственных средств, утвержденным Приказом Минздрава РФ
 - b) информацией, представленной в инструкции по применению ЛП и на упаковке ЛП
 - с) Правительством РФ
 - d) провизором при отпуске ЛП
- 9.Цена на экстемпоральную рецептуру, кроме стоимости ингредиентов и аптечной посуды, включает
 - а) тарифы за изготовление
 - b) заработную плату сотрудников
 - с) оплату за охрану помещений
 - d) торговую надбавку



- 10. На рецептурном бланке формы 107-1/у не должно быть
 - а) подписи главного врача
 - b) штампа медицинской организации
 - с) личной подписи медицинского работника
 - d) возраста пациента
- 11. На рецептурном бланке формы 148-1/у-88 не должно быть реквизита
 - а) штампа медицинской организации
 - b) номера и серии рецепта
 - с) печати медицинской организации «Для рецептов»
 - d) подписи руководителя медицинской организации
- 12. Рецепты на лекарственные препараты, относящиеся по ATX к антипсихотическим средствам (код N05A), анксиолитикам (код N05B), снотворным и седативным средствам (код N05C), антидепрессантам (код N06A) и не подлежащие предметно-количественному учёту, хранятся в аптечной организации в течение
 - а) 3 лет
 - b) 5 лет
 - с) 3 месяцев
 - d) 10 лет
- 13. Рецепты на антибиотики, сульфаниламидные, антигистаминные лекарственные препараты в аптеке
 - а) хранятся 3 дня
 - b) хранятся 5 дней
 - с) не хранятся
 - d) хранятся 10 лет
- 14.Рецепт больному бронхиальной астмой на теофедрин таблетки будет выписан на рецептурном бланке формы №
 - а) 148-1/у-04(л) и 107/у-НП
 - b) 148-1/y-04(л) и 148-1/У-88
 - c) $148-1/y-04(\pi)$
 - d) 148-1/Y-88
- 15. На одном рецептурном бланке формы $148-1/y-04(\pi)$ допускается выписывать наименование ЛП
 - a) 1
 - b) 2
 - c) 3
 - d) 4
- 16. Рецепты на ЛП, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, внесённые в список II перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, действительны в течение
 - а) 5 дней
 - b) 1 месяца
 - с) 2 месяцев



d) 15 дней

- 17. Рецепт на бланке формы № 148-1/у-04(л) выписывается в (количество экземпляров)
 - a) 2
 - b) 1
 - c) 3
 - d) 4
- 18. Особенность оформления рецепта, если врач умышленно превысил высшие дозы лекарственного вещества
 - а) завышенная доза написана прописью и поставлен восклицательный знак
 - b) лекарственное вещество подчеркнуто красной чертой
 - с) имеется подпись главного врача, заверенная круглой печатью учреждения
 - d) имеется надпись «Nota bene!»
- 19. Рецептурный бланк формы 107-1/у предназначен для выписывания
 - а) анксиолитиков
 - b) спирта этилового
 - с) анаболических стероидов
 - d) психотропных веществ
- 20. Психотропные вещества, внесённые в список III перечня, отпускаемые бесплатно или со скидкой, отпускаются при предъявлении рецепта, выписанного на рецептурном бланке №
 - а) 107-1/y и 148-1/y-04 (л).
 - b) 148-1/y-88 и 148-1/y-04 (л).
 - c) 148-1/y-88
 - d) 148-1/y-04 (л)
- 21. Если в рецепте выписанная доза наркотического ЛС превышает высший однократный приём, и рецепт оформлен не должным образом, то провизор должен
 - а) погасить рецепт штампом «Рецепт недействителен», зарегистрировать в журнале неправильно выписанных рецептов и вернуть больному
 - b) отпустить это ЛС в половине той дозы, которая установлена как высшая разовая
 - с) отпустить в количествах, указанных в рецепте
 - d) вернуть рецепт больному
- 22.Срок действия рецептов на наркотические средства и психотропные вещества, внесённые в Список II перечня НС, ПВ и их прекурсоров, составляет (дней)
 - a) 10
 - b) 30
 - c) 15
 - d) 5
- 23. Срок действия рецептов на психотропные ЛС, включённые в список III перечня НС, ПВ и их прекурсоров, составляет (дней)
 - a) 15
 - b) 10
 - c) 5



- d) 60
- 24. Рецептурный бланк формы № 107-1/у действителен в течение (дней)
 - a) 10
 - b) 30
 - c) 60
 - d) 5
- 25.К дополнительным реквизитам рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 относится
 - а) круглая печать МО
 - b) надпись «По специальному назначению»
 - с) подпись главного врача МО или его заместителя по лечебной части
 - d) печать МО «Для рецептов»

Проверяемый индикатор достижения компетенции:ИДпко-2.-2 Реализует и отпускает лекарственные препараты для медицинского применения и другиетовары аптечного ассортимента физическим лицам, а также отпускает их в подразделениямедицинских организаций, контролируя соблюдение порядка отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента.

- 1.Перечень товаров, разрешённых к реализации через аптечные организации, установлен
 - а) приказом M3CP РФ N 553н от 27.07. 2010 г.
 - b) постановлением Правительства РФ N 55 от 19.01.1998 г.
 - с) приказом МЗ РФ № 403н от 11.07. 2017 г.
 - d) ФЗ № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (статья 55)
- 2.За нарушение правил продажи аптечная организация может быть привлечена к ответственности
 - а) административной
 - b) уголовной
 - с) дисциплинарной
 - d) материальной
- 3.Основанием для отпуска пациенту рецептурных лекарственных препаратов из аптечных организаций является
 - а) лист врачебных назначений
 - b) рецепт врача
 - с) кассовый чек об оплате
 - d) накладная-требование медицинской организации
- 4. Документ, который является основанием для отпуска лекарственных препаратов в отделения медицинской организации, представляет собой
 - а) заказ-заявку
 - b) рецепт
 - с) требование-накладную медицинской организации
 - d) накладную на внутреннее перемещение



- 5.Выписанные по рецепту врача лекарственные препараты подлежат отпуску
 - а) только аптеками
 - b) аптеками и аптечными киосками
 - с) аптеками, аптечными киосками и аптечными пунктами
 - d) аптеками и аптечными пунктами
- 6. Основной задачей аптеки медицинской организации является
 - а) получение прибыли
 - b) обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами
 - с) обеспечение больных информацией по ответственному самолечению
 - d) обеспечение отделений медицинской организации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями
- 7. Работник аптеки при отпуске ЛП должен информировать покупателя о
 - а) необходимости ознакомится с инструкцией по применению препарата
 - b) условиях хранения и способе приема ЛП
 - с) поставщике ЛП
 - d) клинико-фармакологической группе, к которой относится препарат
- 8.Отметка на рецепте об отпуске препарата не включает
 - а) наименования и дозировки ЛП
 - b) срока годности ЛП
 - с) наименования или номера аптечной организации
 - d) подписи отпустившего ЛП
- 9. Под формулярным списком ЛП медицинской организации понимают перечень
 - а) жизненно необходимых и важнейших ЛП для медицинского применения, утвержденный Правительством Р Φ
 - b) ЛП, утвержденных приказом главного врача медицинской организации для применения в данной организации
 - с) минимального ассортимента ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи
 - d) ЛП для медицинского применения, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций
- 10.В случае отсутствия у покупателя рецепта на лекарственный препарат, подлежащий рецептурному отпуску, работник аптеки вправе
 - а) отпустить ЛП, предварительно уточнив симптомы заболевания
 - b) отпустить ЛП, посоветовав обратиться к врачу
 - с) потребовать документ, удостоверяющий личность
 - d) предложить в качестве замены ЛП безрецептурного отпуска
- 11. Контроль при отпуске заключается в проверке
 - а) соответствия упаковки физико-химическим свойствам лекарственных веществ
 - b) общего объема лекарственной формы
 - с) общей массы лекарственной формы
 - d) качества укупорки
- 12. Лекарственный препарат в форме трансдермальной терапевтической системы Фендивия



отпускается из аптечной организации на основании рецепта, оформленного на бланке по форме №

- a) 107/y-НП
- b) 148-1/y-88
- c) 107-1/y
- d) 148-1/y-04 (л)
- 13. При отпуске этилового спирта в смеси рецепт остаётся в аптеке и хранится в течение (лет)
 - a) 5
 - b) 1
 - c) 2
 - d) 3
- 14.Срок хранения рецепта в аптеке, в котором выписан раствор Морфина гидрохлорида 1% в ампулах, составляет (лет)
 - a) 5
 - b) 1
 - c) 3
 - d) 10
- 15.Отпуск из аптеки эфира для наркоза в медицинскую организацию осуществляется на основании
 - а) кассового чека
 - b) требования-накладной
 - с) рецепта
 - d) счета
- 16.Порядок отпуска из аптечных организаций раствора Промедола 2% в ампулах осуществляется по рецепту, выписанному на бланке формы №
 - а) 107-1/у, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача
 - b) 148-1/у-88, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача
 - c) 107/y-HII
 - d) 148-1/y-88, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача, печать «Для рецептов»
- 17. Предельно допустимое количество раствора Морфина гидрохлорида в ампулах для выписывания на один рецепт составляет (ампулы)
 - a) 30
 - b) 10
 - c) 20
 - d) 40
- 18. Сомбревин отпускается из аптек потребителям
 - а) по бланку формы №107/у-НП
 - b) по бланку формы №148-1/у-88
 - с) по бланку формы №148-1/у-04 (л)



d) не отпускается по рецептам, применяется только в стационаре

- 19. Требования-накладные медицинских организаций на отпуск наркотических и психотропных ЛП списков II и III перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, хранятся в аптечных организациях в течение (лет)
 - 1. 5
 - 2. 1
 - 3. 3
 - 4. 10
- 20.Спирт этиловый больному сахарным диабетом отпускается по рецептурному бланку формы
 - а) 148-1/у-88 и 148-1/у-04 (л)
 - b) 148-1/y-88
 - c) 148-1/y-04 (л)
 - d) 107/y-НП и 148-1/y-04 (л)
- 21.Отпускать амбулаторным больным из аптеки можно
 - а) калипсол
 - b) сомбревин
 - с) спирт этиловый
 - d) эфир для наркоза
- 22.Сигнатура выдается на руки больному, если экстемпоральная лекарственная форма содержит вещества
 - а) летучие
 - **b)** психотропные
 - с) огнеопасные
 - d) превышающие дозу, указанную в государственной фармакопее (ГФ) как высшая разовая доза
- 23.Срок хранения рецептов на ЛП, обладающие анаболической активностью, составляет в аптечной организации (лет)
 - a) 3
 - b) 1
 - c) 5
 - d) 10
- 24.Рецептурный бланк формы №148-1/у-04 (л) предназначен для отпуска лекарственных препаратов гражданам
 - а) имеющим право на бесплатное получение медицинских изделий или получение медицинских изделий со скидкой
 - b) имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой
 - с) всем на территории РФ
 - d) имеющим право на бесплатное получение всех товаров аптечного ассортимента или получение таких товаров со скидкой



- 25. При отпуске из аптеки наркотического и психотропного лекарственного препарата Списка II на рецепте об отпуске лекарственного препарата проставляется
 - а) печать медицинской организации, в которой указано их полное наименование
 - b) штамп медицинской или аптечной организации
 - с) личная печать фармацевтического работника, отпустившего данный препарат
 - d) печать аптеки или аптечного пункта, в которой указано их полное наименование

Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-2.-3 Осуществляет делопроизводство по ведению кассовых, организационно-распорядительных, отчетных документов при розничной реализации.

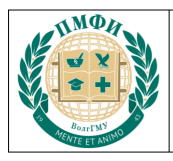
- 1.Общие функции, которые выполняет документ
 - а) информативная
 - b) учетная
 - с) социальная
 - d) познавательная
- 2. Специфические функции, которые выполняет документ
 - а) коммуникативная
 - b) культурная
 - с) управленческая
 - d) правовая
- 3. Документы могут бытьпо месту составления
 - а) типовые
 - **b)** внутренние
 - с) внешние
 - d) служебные
- 4. Документы могут бытьпо виду оформления
 - а) срочные
 - b) подлинник
 - с) письменные
 - d) дубликат
- 5.Заверительная надпись на документе «верно» удостоверяет, что
 - а) копия документа точно совпадает с подлинником
 - b) правильно указано наименование организации-заявителя
 - с) паспортные данные заявителя соответствуют действительности
 - d) дата документа верна
- 6.Справка представляет собой документ, содержащий
 - а) подробный ход какого-либо мероприятия
 - b) подробное описание какого-либо факта или события с выводами и предложениями автора
 - с) перечень мероприятий
 - d) информацию для руководителя организации о сложившейся ситуации



- 7. Под номенклатурой дел понимают
 - а) список видов документов, подшитых в дела
 - b) совокупность операций ДОУ, направленных на формирование и оформление дел
 - с) журнал учета входящих и исходящих документов
 - d) систематизированный перечень наименований дел
- 8. Датой инструкции является дата
 - а) утверждения
 - b) события, зафиксированного в документе
 - с) подписания
 - d) ознакомления
- 9. Датой приказа является дата
 - а) утверждения
 - b) ознакомления
 - с) подписания
 - d) события, зафиксированного в документе
- 10. Датой протокола является дата
 - а) события, зафиксированного в документе
 - b) утверждения
 - с) подписания
 - d) ознакомления
- 11. Документом, в котором определяются должностные обязанности работника организации является
 - а) правила
 - b) устав
 - с) инструкция
 - d) положение
- 12. Трудовые отношения возникают между работником и работодателем на основании заключённого ими в соответствии с трудовым кодексом $P\Phi$
 - а) договора о материальной ответственности
 - b) договора купли-продажи
 - с) коллективного договора
 - d) трудового договора
- 13. Материальная ответственность между работников и работодателем оформляется
 - а) договором о полной коллективной материальной ответственности
 - b) договором о полной индивидуальной материальной ответственности
 - с) трудовым договором
 - d) договором о персональной ответственности
- 14.В чековой книжке бывает:
 - a) 50 чеков
 - b) 25 чеков
 - с) 30 чеков
 - d) 100 чеков



- 15.Списание товаров по бою, браку и порче производится на основании:
 - а) товарного чека
 - b) акта
 - с) расходного кассового ордера
 - d) ведомости
- 16.К расходным кассовым операциям относятся:
 - а) реализация товаров МО
 - b) выплата аванса подотчётному лицу
 - с) сдача выручки в банк
 - d) выдача заработной платы
- 17.Платёжное поручение представляет собой:
 - а) письменное распоряжение предприятия обслуживающему банку о перечислении определённой суммы со счёта другого предприятия
 - b) письменное распоряжение плательщика (покупателя) банку о перечислении суммы денег со своего счета на счёт поставщика
 - с) письменное распоряжение плательщика (покупателя) поставщику поставить указанный товар
 - d) письменное распоряжение предприятия обслуживающему банку о перечислении определённой суммы со счёта поставщика
- 18. Реализация ЛП населению отражается в части товарного отчёта
 - а) в начальных остатках товарного отчёта
 - b) в расходной части товарного отчёта
 - с) в приходной части товарного отчёта
 - d) в конечных остатках товарного отчёта
- 19.В случае расхождения фактического наличия товаров с количеством, указанным в товарной накладной, составляется документ:
 - а) товарно-транспортная накладная
 - b) справка
 - с) протокол
 - d) акт
- 20. Существует три вида документопотока:
 - а) входящий
 - b) исходящий
 - с) внутренний
 - d) внешний
- 21. К организационным относятся следующие документы
 - а) правила
 - **b)** штатное расписание
 - с) приказы
 - d) указания
- 22.К распорядительным относятся следующие документы
 - а) решения
 - b) инструкции
 - с) положения



d) постановления

- 23.К справочно-информационным относятся следующие документы
 - а) договоры
 - b) заключения
 - с) уставы
 - d) распоряжения
- 24. Документация по личному составу включает
 - а) характеристики
 - **b)** личные карточки
 - с) заявления
 - d) объяснительные записки
- 25. Протокол относится к группе документов
 - а) организационным
 - **b)** распорядительным
 - с) справочным
 - d) информационным

Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-2.-5 Осуществляет предпродажную подготовку, организует и проводит выкладку лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента в торговом зале и (или) витринах отделов аптечной организации.

1. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-6.-1 Определяет экономические показатели товарных запасов лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента.

- 1. Документ, который заключается между аптечной организацией и поставщиком на поставку товаров называется:
 - а) накладная
 - b) протокол
 - с) договор купли-продажи
 - d) акт
- 2. Выбор аптекой поставщиков товаров зависит:
 - а) от расходов по доставке товара в аптеку поставщика
 - b) от ассортимента предлагаемого поставщиком товара
 - с) от торговой наценки поставщика
 - d) от указаний местных органов власти
- 3.В аптечных организациях товарные запасы формируют за счет:
 - а) собственных средств
 - b) заемных средств
 - с) собственных и частично заемных средств
- 4.Запас товара можно классифицировать по следующим признакам:



- а) по составу
- **b)** по месту нахождения
- с) по размерам
- d) по месту хранения
- 5. Товарные запасы по назначению классифицируются на:
 - а) товарные запасы текущего года
 - b) товарные запасы целевого назначения и досрочного завоза
 - с) товарные запасы текущего дня
 - d) товарные запасы сезонного хранения
- 6. Формула, по которой планируется завоз (поступление) товаров в аптеку:
 - a) $\Pi = P + O\kappa OH$
 - b) $\Pi = P + O_K + O_H$
 - c) $\Pi = P O_K \Pi P + O_H$
 - d) $\Pi = P + O_K + \Pi P O_H$
- 7.К внеоборотным средствам относятся:
 - а) основные средства
 - b) запасы
 - с) нематериальные активы
 - d) денежные средства
- 8.Собственные средства аптечной организации это:
 - а) кредит банка
 - **b**) нераспределенная прибыль
 - с) добавочный капитал
 - d) задолженность перед поставщиками
- 9. Ускорение товарооборачиваемости способствует:
 - а) повышению рентабельности и снижению издержек обращения
 - b) повышению рентабельности и повышению издержек обращения
 - с) повышению издержек обращения и снижению рентабельности
 - d) снижению рентабельности и издержек обращения
- 10. Назовите синонимы показателя «товарооборачиваемость».
 - а) товарные запасы в днях
 - b) товарооборот
 - с) товарные запасы в сумме
 - d) скорость оборота товаров (число оборотов товарной массы за определённый период)
- 11. Товарооборачиваемость в аптечных организациях экономически выгодно:
 - а) ускорять
 - b) замедлять
 - с) оставлять без изменений
- 12. Поступление товаров в аптеку планируют:
 - а) в розничных (продажных) ценах
 - b) в розничных и оптовых ценах
 - с) в оптово-покупных ценах
 - d) по ценам производителя
- 13. Показатели норматива товарных запасов аптеки выражаются:



- а) в сумме в розничных ценах
- **b**) в днях запаса
- с) в процентах к товарообороту
- d) в сумме в оптовых ценах
- 14. Товарные запасы в сумме планируются в аптеке:
 - а) в договорных ценах
 - **b**) в оптово-покупных ценах
 - с) в розничных ценах
- 15. Факторы, ускоряющие оборачиваемость товаров в аптеке:
 - а) сокращение сроков пребывания товаров в пути
 - b) рост удельного веса экстемпоральной рецептуры
 - с) информационная работа среди врачей
 - d) правильная организация хранения товаров
- 16. Оборачиваемость товаров в аптеке готовых лекарств за квартал составила 4 раза. Определите длительность одного оборота в днях.
 - а) 15 дней
 - b) 20 дней
 - с) 12,5 дня
 - d) 22,5 дня
- 17.Остатки товаров в оптовых ценах на начало месяца составляют 620 тыс. руб., на конец 600 тыс. руб. Определить оборачиваемость товара, если товарооборот в оптовых ценах составил 915 тыс. руб.
 - a) 1,50 pa3
 - b) 1,67 раз
 - c) 1,12 pa3
 - d) 1,25 pa3
- 18. Товарооборот аптеки за месяц в оптово-покупных ценах составляет 350 тыс. руб., средний товарный запас 175 тыс. руб. Скорость оборота товаров в аптеке составляет:
 - a) 2,3
 - b) 1,6
 - c) 3,0
 - d) 2.0
 - e) 2.5
- 19.К оборотным средствам аптеки относятся
 - а) денежные средства
 - b) основные средства
 - с) запасы
 - d) нематериальные активы
- 20.К заемным средствам аптеки относятся:
 - а) нераспределенная прибыль
 - b) кредит банка
 - с) уставный капитал
 - d) задолженность перед поставщиками
- 21.По срокам товарные запасы классифицируются на:
 - а) годовые



- **b**) отчетные
- с) начальные
- d) конечные
- 22. Составными элементами товарных запасов текущего хранения являются:
 - а) торговый запас
 - **b)** страховой запас
 - с) запас текущего пополнения
 - d) товарный запас досрочного завоза
- 23.К сокращению товарных запасов приводит:
 - а) увеличение собственных средств аптеки
 - b) улучшение организации продажи
 - с) рационализация товародвижения
 - d) увеличение удельного веса готовых лекарственных препаратов
 - 24.К возрастанию товарных запасов приводит:
 - а) увеличение объема реализации товаров
 - **b)** расширение ассортимента товаров
 - с) повышение культуры продажи
 - d) сокращение числа покупателей
- 25.Скорость товарного обращения показывает:
 - а) за сколько дней доставляется товар в аптеку
 - b) за сколько дней оборачивается (реализуется) средний запас товара
 - с) дни фактического наличия товаров в аптеке
 - d) время обслуживания одного посетителя

Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИД_{ПКО-6.}-2 Выбирает оптимальных поставщиков и организует процессы закупок на основе результатов исследования рынка поставщиков лекарственных средств для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента

- 1.Срок исполнения поставщиком обязанности передать товар покупателю (аптечной организации) определяется
 - а) устной договоренностью между получателем и поставщиком
 - b) договором купли-продажи
 - с) Федеральным законом № 61
 - d) Постановлением Правительства РФ № 1148
- 2. Аптечные организации могут приобретать ЛС у
 - а) организаций оптовой торговли ЛС и производителей ЛС
 - b) магазинов медицинской техники
 - с) аптечных организаций
 - d) лабораторий
- 3.В каналах товародвижения аптека представляет
 - а) производителя



- b) оптовое звено
- с) мелкооптовое звено
- d) розничное звено
- 4. Договор, предусматривающий передачу товара от поставщика покупателю для личного, семейного, домашнего или иного использования, не связанного с предпринимательской деятельностью, договором
 - а) поставки
 - b) поставки товаров для государственных нужд
 - с) розничной купли-продажи
 - d) контрактации
- 5. Номенклатура, единица измерения, количество, цена и стоимость поступивших в аптеку товаров указываются в
 - а) товарной накладной
 - b) регистрационном удостоверении
 - с) декларации соответствия
 - d) протоколе согласования цен
- 6.Договор, предусматривающий передачу товара от поставщика покупателю для использования в предпринимательской деятельности или в иных целях, не связанных с личным, семейным, домашним или иным подобным использованием, является договором
 - а) поставки
 - b) розничной купли-продажи
 - с) поставки товаров для государственных нужд
 - d) контрактации
- 7. При отсутствии в договоре поставки срока рассмотрения претензии партнёр должен ответить в течение периода, указанного в ст. 314 ГК РФ (дней)
 - a) 7
 - b) 30
 - c) 10
 - d) 14
- 8. Для отметки факта приёмки товара необходимо поставить отметку о приёмке в
 - а) регистрационном удостоверении
 - b) товарно-транспортной накладной
 - с) декларации о соответствии
 - d) журнале предметно-количественного учета (ПКУ)
- 9.Фальсифицированное лекарственное средство в соответствии с ФЗ № 61 от 12.04.2010 г «Об обращении лекарственных средств» представляет собой лекарственное средство
 - а) находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства
 - b) не соответствующее требованиям фармакопейной статьи
 - c) лекарственное средство, преднамеренно снабженное ложной маркировкой в отношении его подлинности
 - d) сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе
- 10.Для реализации лекарственных препаратов необходимо наличие



- а) паспорта качества завода изготовителя
- b) протокола анализа независимой лаборатории
- с) декларации о соответствии
- d) знака соответствия
- 11. Приемку товара в аптечной организации проводит
 - а) приемочная комиссия
 - b) только заведующий аптекой
 - с) только материально-ответственное лицо
 - d) толькобухгалтер
- 12.Учёт поступления вакцин, кроме приходной части Товарного отчёта, необходимо отразить в журнале
 - а) регистрации операций, связанных с оборотом НС И ПВ
 - b) учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов
 - с) учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения
 - d) учета ЛС с ограниченным сроком годности
- 13. Готовая продукция других организаций, закупленная аптекой для розничной торговли, называется
 - а) сырье
 - b) материалы
 - с) товары
 - d) покупные полуфабрикаты
- 14. Товарно-материальные ценности, поступающие во время проведения инвентаризации
 - а) принимаются материально-ответственными лицами в присутствии членов инвентаризационной комиссии, заносятся в отдельную опись и приходуются после инвентаризации
 - b) запрещается принимать
 - с) принимаются материально-ответственными лицами, приходуются и заносятся в инвентаризационные описи
 - d) приходуются по реестру или Товарному отчету в процессе инвентаризации
- 15. Документом, подтверждающим соответствие медицинских изделий требованиям нормативных документов, является
 - а) сертификат соответствия
 - **b)** декларация о соответствии
 - с) свидетельство об утверждении типа средств измерений
 - d) свидетельство о государственной регистрации
- 16.Документом, подтверждающим соответствие лекарственных препаратов (кроме илп) требованиям нормативных документов, является
 - а) декларация о соответствии
 - b) свидетельство об утверждении типа средств измерений
 - с) свидетельство о государственной регистрации
 - d) сертификат соответствия



- 17.Срок действия декларации о соответствии лекарственного препарата
 - а) бессрочен
 - b) равен сроку реализации ЛП в аптеке
 - с) не устанавливается
 - d) равен сроку годности ЛП
- 18.Документом, подтверждающим соответствие иммунобиологических лекарственных препаратов требованиям нормативных документов, является
 - а) Свидетельство об утверждении типа средств измерений
 - **b)** Сертификат соответствия
 - с) Свидетельство о государственной регистрации
 - d) Санитарно-эпидемиологическое заключение
- 19. Сертификат соответствия представляет собой
 - а) документ о качестве, выданный производителем
 - b) протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией
 - с) документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов
 - d) документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях
- 20. Держателем сертификата соответствия является
 - а) юридическое лицо любой организационно-правовой формы или физическое лицо, на имя которого оформлен сертификат соответствия
 - b) орган, выдавший сертификат
 - с) аптека
 - d) поставщик
- 21. Декларация о соответствии представляет собой
 - а) документ о качестве, выданный производителем
 - b) протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией
 - с) документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях
 - d) документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов
- 22.Информация о подтверждении соответствия товаров установленным требованиям в товарно-сопроводительных документах не должна содержать
 - а) дату выдачи сертификата
 - b) номер сертификата соответствия, срок его действия, орган, выдавший сертификат
 - с) регистрационный номер декларации о соответствии, срок еè действия
 - d) наименование изготовителя или поставщика (продавца), принявшего декларацию, и орган, еè зарегистрировавший
- 23. Товарно-сопроводительные документы, содержащие сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству РФ о техническом регулировании, не должны в обязательном порядке содержать информацию
 - а) подпись и печать изготовителя (поставщика, продавца)
 - b) место нахождения (адрес) изготовителя (поставщика, продавца)



с) о розничных ценах

- d) телефон изготовителя (поставщика, продавца)
- 24.К официальным источникам информации о выявленных непригодных для медицинского использования ЛП относят
 - а) сведения, полученные от поставщиков / владельцев/ производителей ЛС
 - b) сведения, полученные из СМИ
 - с) информацию, полученную от населения
 - d) информационные письма, содержащие решения уполномоченного федерального органа исполнительной власти
- 25.Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения недоброкачественных и фальсифицированных лс для медицинского применения является решение
 - а) владельца ЛС, или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора, или суда)
 - b) Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора)
 - с) Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора)
 - d) Министерства здравоохранения РФ

Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-6.-4 Проводит приемочный контроль поступающих лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, проверяя и оформляя сопроводительные документы в установленном порядке

- 1. Стандартную операционную процедуру (СОП) приемки товаров работника аптеки регламентирует
 - а) Приказ МЗ РФ от 31.08.2016 г. N 647н
 - b) Приказ M3 и CP РФ от 23.08.2010 г. N 706н
 - c) Приказ M3 РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
 - d) Приказ МЗ РФ от 24 ноября 2021 г. №1094н
- 2.Основные этапы приемки товаров в аптеке
 - а) отгрузка товаров в медицинскую организацию
 - b) экспертиза товаро-сопроводительных документов и прием по количеству мест
 - с) собственно приемочный контроль
 - d) документальное оформление принятых товаров, оприходование и размещение по местам хранения
- 3. Целью приёмочного контроля является
 - а) предупреждение поступления в аптечную организацию недоброкачественных лекарственных средств, используемых для изготовления лекарственных препаратов по рецептам и требованиям, а также некачественных упаковочных материалов
 - b) проверка лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах



- с) проверка общей массы или объема лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз, входящих в лекарственный препарат
- d) оценка качества изготовления лекарственных препаратов по показателям: качественный анализ: подлинность лекарственных средств; количественный анализ: количественное определение лекарственных средств
- 4. При проведении приёмочного контроля проводится
 - а) заполнение паспорта письменного контроля
 - b) проверка общей массы или объема лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз, входящих в лекарственный препарат
 - с) проверка поступающих лекарственных средств на соответствие требованиям по показателям: «Описание», «Упаковка», «Маркировка», проверка правильности оформления сопроводительных документов, включая документы, подтверждающие качество лекарственных средств
 - d) оценка качества изготовления лекарственных препаратов по показателям: качественный анализ: подлинность лекарственных средств; количественный анализ: количественное определение лекарственных средств
- 5. Контроль по показателю «Описание» включает проверку
 - а) целостности упаковки и еè соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества
 - b) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства
 - с) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке
 - d) растворимости лекарственного вещества
- 6. Контроль по показателю «Упаковка» включает проверку
 - а) целостности упаковки и еè соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества
 - b) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства
 - с) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке
 - d) растворимости лекарственного вещества
- 7. Контроль по показателю «Маркировка» включает проверку
 - а) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства
 - b) целостности упаковки и еè соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества
 - с) растворимости лекарственного вещества
 - d) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовкивкладыша на русском языке в упаковке



- 8. Целью приёмочного контроля является
 - а) предупреждение поступления в аптеку некачественных лекарственных средств
 - b) проверка качества укупорки лекарственных средств
 - с) проверка лекарственных средств на соответствие требованиям Государственной фармакопеи
 - d) проверка лекарственных средств на соответствие требованиям нормативной документации по физико-химическим показателям
- 9.При контроле лекарственных средств по показателю «Описание» проверяется
 - а) количественное содержание
 - b) внешний вид
 - с) наличие специфических примесей
 - d) наличие общих примесей
- 10. При контроле лекарственных средств по показателю «Упаковка» проверяется
 - а) отсутствие постороннего запаха
 - b) отсутствие общих и специфических примесей
 - с) целостность упаковки
 - d) подлинность
- 11. Приёмочному контролю подвергаются
 - а) все лекарственные средства, поступающие в аптеку
 - b) лекарственные средства зарубежного производства
 - с) фармацевтические субстанции
 - d) инъекционные лекарственные средства
- 12. Упаковка лекарственных средств должна соответствовать
 - а) требованиям потребителей
 - b) физико-химическим свойствам
 - с) требованиям медицинских организаций
 - d) требованиям организаций оптовой торговли
- 13.Внешний вид лекарственных средств контролируется
 - а) с помощью инструментальных методов анализа
 - b) с помощью химических методов анализа
 - с) с помощью специального оборудования
 - d) органолептически
- 14. Если при приёмочном контроле обнаружено лекарственное средство с посторонним запахом, его
 - а) помещают в карантинную зону
 - b) используют как образец для витрины
 - с) утилизируют
 - d) размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя
- 15. Маркировка лекарственных средств заводского производства должна соответствовать требованиям
 - а) Государственной фармакопеи



- b) приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н
- с) Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ
- d) международных стандартов

16. Если при проведении приёмочного контроля обнаружено нарушение целостности вторичной упаковки, то такие лекарственные средства

- а) утилизируют
- b) помещают в карантинную зону
- с) отпускают в первичной упаковке
- d) размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя
- 17. Несоответствие маркировки установленным требованиям
 - а) допускается для лекарственных средств зарубежного производства
 - b) может свидетельствовать об изменении технологии производства
 - с) может свидетельствовать о фальсификации
 - d) может свидетельствовать о смене дизайна упаковки производителем
- 18. Условия отпуска указываются на упаковке лекарственных средств
 - a) Bcex
 - b) рецептурного отпуска
 - с) зарубежного производства
 - d) отечественного производства
- 19. Приёмочный контроль светочувствительных лекарственных средств осуществляют в
 - а) темном помещении
 - b) специальном помещении для хранения светочувствительных лекарственных средств
 - с) обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения
 - d) транспортном средстве поставщика
- 20. Приёмочный контроль гигроскопичных лекарственных средств осуществляют в
 - а) помещении с влажностью не более 50%
 - b) обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения
 - с) специальном помещении для хранения гигроскопичных лекарственных средств
 - d) транспортном средстве поставщика
- 21. Номер регистрационного удостоверения указывается на упаковке лекарственных средств
 - а) детских
 - b) индивидуального изготовления
 - с) инъекционных
 - d) Bcex
- 22. Надпись на вторичной упаковке «Продукция прошла радиационный контроль» обязательна для
 - а) лекарственных растительных препаратов
 - b) всех лекарственных средств
 - с) детских лекарственных средств



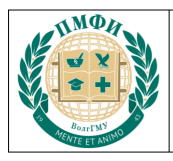
- d) инъекционных лекарственных средств
- 23. Приёмочный контроль легковоспламеняющихся лекарственных средств осуществляется в
 - а) специальных укрепленных помещениях
 - b) обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения
 - с) специальном помещении для хранения огнеопасных лекарственных средств
 - d) транспортном средстве поставщика
- 24. Приёмочный контроль взрывоопасных лекарственных средств осуществляется в
 - а) специальных укрепленных помещениях
 - b) специальном помещении для хранения взрывоопасных лекарственных средств
 - с) обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения
 - d) транспортном средстве поставщика
- 25. Упаковка светочувствительных лекарственных средств должна быть из
 - а) светлого стекла
 - b) светозащитных материалов
 - с) прозрачных полимерных материалов
 - d) белой бумаги

Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-6.-6 Осуществляет предметно-количественный учет лекарственных средств в установленном порядке

- 1.Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения ведут
 - а) аптечные киоски
 - b) организации оптовой торговли лекарственными средствами
 - с) аптечные организации
 - d) индивидуальные предприниматели, не имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность
- 2. Нормативным документом, устанавливающим перечень ЛП, подлежащих предметно-количественному учёту в аптечных организациях, является
 - а) приказ МЗ СР РФ от 12.02.2007 № 110
 - b) приказ МЗ РФ от 31.10.2017 № 882н
 - с) приказ МЗ РФ от 22.04.2014 № 183н
 - d) приказ M3 РФ от 26.10.2015 № 751н
- 3.Перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту, утверждается
 - а) Министерством здравоохранения Российской Федерации
 - b) Министерством здравоохранения субъектов РФ
 - с) Министерством здравоохранения РФ совместно с Росздравнадзором
 - d) Росздравнадзором



- 4.Порядок организации предметно-количественного учета в аптечной организации утверждается
 - а) локальным приказом (распоряжением) руководителя аптеки
 - b) постановлением вышестоящей организации
 - с) протоколом собрания трудового коллектива
 - d) Минздравом РФ
- 5. Локальным приказом (распоряжением) руководителя аптеки утверждаются
 - а) розничные цены на лекарственные препараты, подлежащих ПКУ
 - b) перечень лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ
 - с) ответственные за ведение и хранение журналов учета (регистрации) операций с ЛП, подлежащими ПКУ
- **d)** ответственные за контроль соблюдения порядка ПКУ в аптечной организации 6. Лекарственное средство должно находиться на предметно-количественном учёте в аптечной организации
 - а) Дифенгидрамин в ампулах
 - b) Тиоридазин в таблетках
 - с) Клонидин в таблетках
 - d) Серебра нитрат в порошке
- 7. Предметно-количественный учёт этилового спирта в аптеке ведётся в
 - а) миллимолях
 - b) литрах
 - с) килограммах
 - d) граммах в пересчете на 96° спирт
- 8.Предметно-количественный учёт прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ в аптечных организациях осуществляется в
 - а) журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
 - b) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
 - с) журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
 - d) книге учета наркотических лекарственных средств
- 9.Инвентаризация наркотических средств и психотропных веществ, находящихся на ПКУ, проводится в аптечной организации
 - а) ежеквартально
 - b) ежегодно
 - с) с периодичностью, определяемой руководителем организации
 - d) ежемесячно
- 10.Для лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту, нормы естественной убыли устанавливаются в % от величины
 - а) поступления в денежном измерителе



- b) поступления в натуральных измерителях
- с) расхода в натуральных измерителях
- d) книжного остатка в натуральных измерителях
- 11. Препарат, содержащий в составе лекарственное вещество, находящееся на предметно-количественном учёте, для отпуска дополнительно снабжают
 - а) сигнатурой
 - b) основной этикеткой «Наружное»
 - с) паспортом письменного контроля
 - d) основной этикеткой «Внутреннее»
- 12.Предметно-количественный учет наркотических средств и психотропных веществ в аптечных организациях осуществляется в
 - а) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
 - b) журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
 - с) журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
 - d) книге учета наркотических лекарственных средств
- 13. Рецепты на ЛП, содержащие психотропные вещества, внесённые в Список III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, иные ЛС, подлежащие предметно-количественному учёту, и ЛП, обладающие анаболической активностью, действительны в течение
 - а) 5 дней
 - **b)** 15 дней
 - с) 1 месяца
 - d) 2 месяцев
- 14.Выведение остатков лекарственных препаратов, находящихся на предметно-количественном учёте, проводится в аптеке
 - а) ежемесячно
 - b) ежеквартально
 - с) не реже одного раза в год
 - d) на усмотрение местной администрации
- 15.К ЛП, включенным в список ІІ наркотических средств и психотропных веществ, относят
 - а) Эфедрин, Псевдоэфедрин, Эрготамин, Эргометрин
 - b) Кодеин, Морфин, Омнопон, Промедол
 - с) Барбитал, Диазепам, Тазепам, Фенобарбитал
 - d) Гиосциамин, Змеиный яд, Мышьяковистый ангидрид, Стрихнина нитрат
- 16.К ЛП, включённым в список IV прекурсоров, относят
 - а) Эфедрин, Псевдоэфедрин, Эрготамин, Эргометрин
 - b) Кодеин, Морфин, Омнопон, Промедол
 - с) Барбитал, Диазепам (Седуксен), Тазепам, Фенобарбитал



- d) Аконит, Гиосциамин, Змеиный яд, Мышьяковистый ангидрид, Стрихнина нитрат 17.К ЛП, включённым в Список сильнодействующих веществ, относят
 - а) Эфедрин, Псевдоэфедрин, Эрготамин, Эргометрин
 - b) Зопиклон, Клозапин, Клонидин, Трамадол
 - с) Барбитал, Диазепам, Тазепам, Фенобарбитал
 - d) Аконит, Гиосциамин, Змеиный яд, Мышьяковистый ангидрид, Стрихнина нитрат
- 18.Прекурсоры представляют собой
 - а) аналоги наркотических средств
 - b) приравненные к наркотическим средствам вещества
 - с) вещества, оборот которых запрещен
 - d) вещества, часто используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств и психотропных веществ
- 19. Психотропные ЛП списка III перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, и иные ЛС, подлежащие ПКУ, для граждан, имеющих право на получение ЛП бесплатно или со скидкой, выписываются на рецептурном бланке
 - а) только формы 148-1/у-88
 - b) формы 148-1/y-88 и дополнительно формы 148-1/y-04(л)
 - с) только формы 148-1/у-04(л)
 - d) специальном на наркотическое средство или психотропное вещество и дополнительно формы 148-1/y-04(л)
- 20. Журналы регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, хранятся
 - а) в металлическом шкафу в технически укрепленном помещении
 - b) в металлическом шкафу (сейфе)
 - с) в сейфе в технически укрепленном помещении
 - d) на рабочем столе руководителя организации
- 21.Заполненные журналы регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, хранятся в аптечной организации (лет)
 - a) 1
 - **b)** 10
 - c) 5
 - d) 3
- 22. Руководитель аптечной организации обязан определить и утвердить приказом
 - а) структурные подразделения, в которых будет проводиться ПКУ ЛП
 - b) нормы отпускалекарственных препаратов, подлежащих ПКУ
 - с) места хранения и сроки хранения журналов и документов, подтверждающих приходные и расходные операции
 - d) торговую наценку на лекарственные препараты, подлежащих ПКУ
- 23. Предметно-количественный учет в аптеке отражается в следующих документах
 - а) рецептурном журнале



- b) журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
- с) книге учета наркотических лекарственных средств
- d) журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- 24.Периодичность заполнения журнала регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
 - а) не реже одного раза в течение дня
 - b) 1 раз в 10 дней
 - с) ежемесячно
 - d) ежеквартально
- 25.Записи в журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, производятся
 - а) главным бухгалтером аптечной организации
 - b) лицом, ответственным за их ведение и хранение в аптечной организации и утвержденным приказом руководителя
 - с) материально-ответственным лицом в присутствии представителей ОВД
 - d) руководителем аптеки в присутствии представителя Минздрава субъекта Федерации

Проверяемый индикатор достижения компетенции: ИДпко-6.-7 Организует контроль за наличием и условиями хранения лекарственных средств для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента

- 1.Согласно приказу помещения для хранения лекарственных средств должны быть оснащены приборами для регистрации параметров воздуха
 - а) Приказ M3 РФ от 24 ноября 2021 г. N 1093н
 - b) Приказ МЗ РФ от 31.08.2016 № 647н
 - с) Приказ МЗ РФ от 22 апреля 2014 года N 183н
 - d) Приказ МЗ и СР РФ от 23 августа 2010 года N 706н
- 2.Выявленные лекарственные средства с истекшим сроком годности должны
 - а) храниться отдельно от других групп лекарственных средств в специально выделенной и обозначенной (карантинной) зоне
 - b) быстро реализовываться медицинским организациям
 - с) выбрасываться
 - d) отправляться поставщикам
- 3.В помещениях для хранения лекарственные средства размещают в соответствии с требованиями нормативной документации, указанной на упаковке лекарственного препарата, с учетом:
 - а) физико-химических свойств лекарственных средств
 - b) фармакологических групп (для аптечных и медицинских организаций)
 - с) способа применения (внутреннее, наружное)



- d) поставщиков товаров
- 4.В аптечных организациях наркотические и психотропные лекарственные средства хранятся раздельно с учётом
 - а) высших разовых доз
 - b) способа применения (парентерального, внутреннего, наружного)
 - с) высших суточных доз
 - d) физико-химических свойств
- 5. Лица, ответственные за хранение наркотических средств и психотропных веществ, назначаются приказом руководителя
 - а) организации
 - b) лицензирующего органа
 - с) Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков
 - d) Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
- 6.Правила хранения ЛС утверждаются
 - а) Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или еè территориальным органом (Росздравнадзором)
 - b) Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или еè территориальным органом (Роспотребнадзором)
 - с) Министерством здравоохранения РФ
 - d) Органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ
- 7.В помещениях хранения ЛС проверка температуры и влажности воздуха должна осуществляться не реже
 - а) 1 раза в смену
 - b) 1 раза в сутки
 - с) 2 раз в смену
 - d) 2 раз в сутки
- 8. Термометры и гигрометры в помещении хранения лс должны находиться на расстоянии от дверей, окон и отопительных приборов не менее (м)
 - a) 3
 - b) 1
 - c) 2
 - d) 4
- 9.При размещении ЛС в помещениях хранения не учитывается
 - а) фармакологическая группа
 - b) способ применения
 - с) физико-химические свойства ЛС
 - d) регион, из которого был доставлен товар
- 10.Процедура организации хранения ЛС не предусматривает
 - а) наличие стеллажных карт
 - b) идентификацию стеллажей, шкафов, полок



- с) наличие рабочего места провизора (фармацевта)
- d) специальные помещения для хранения разных групп ЛС
- 11.ЛП для медицинского применения хранятся
 - а) без особых требований
 - b) в соответствии с требованиями государственного реестра ЛС
 - с) в соответствии с требованиями регистра ЛС
 - d) в соответствии с указаниями производителя по хранению, указанными на вторичной упаковке и в государственной фармакопее
- 12. Лекарственные препараты, требующие защиты от действия света, хранятся
 - а) в защищенном от естественного и искусственного освещения месте
 - b) на стеллаже в обычных условиях
 - с) в прохладном месте
 - d) в отдельном шкафу или изолированном помещении
- 13.В аптечных организациях для хранения огнеопасных фармацевтических субстанций и взрывоопасных ЛС предусматриваются
 - а) несгораемые шкафы
 - b) изолированные помещения хранения со средствами автоматической пожарной защиты и сигнализацией
 - с) материальные комнаты
 - d) отдельные шкафы
- 14. Хранение сильнодействующих и ядовитых ЛС, находящихся под международным контролем, осуществляется в
 - а) обычных помещениях хранения
 - b) технически укрепленных помещениях, аналогичных помещениям хранения наркотических и психотропных ЛС
 - с) изолированных помещениях хранения
 - d) отдельном шкафу
- 15. Хранение сильнодействующих и ядовитых ЛС, не находящихся под международным контролем, осуществляется в
 - а) металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего лня
 - b) обычных помещениях хранения
 - с) изолированных помещениях хранения
 - d) технически укрепленных помещениях, аналогичных помещениям хранения наркотических и психотропных ЛС
- 16.Изделия из пластмасс следует хранить в вентилируемом помещении, в защищённом от действия солнечных лучей месте, при соблюдении
 - а) температуры ниже 0 °C
 - b) влажности более 65%
 - с) влажности менее 40%
 - d) влажности менее 65%



- 17. Резиновые медицинские изделия следует хранить в защищённом от действия солнечных лучей месте при
 - а) температуре от 0° до 25 °C, при соблюдении влажности более 65%
 - b) температуре от 0° до 25°C, при соблюдении влажности менее 65%
 - с) температуре ниже 0°C
 - d) Г) соблюдении влажности менее 40% в вентилируемом помещении
- 18.В помещениях хранения ЛС проверка температуры и влажности воздуха должна осуществляться не реже
 - а) 1 раза в смену
 - b) 1 раза в сутки
 - с) 2 раз в смену
 - d) 2 раз в сутки
- 19.В помещениях хранения ЛС показатели температуры и влажности регистрируются в
 - а) журнале (карте) регистрации параметров воздуха
 - b) стеллажной карте
 - с) журнале учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения
 - d) журнале учета ЛС с ограниченным сроком годности
- 20. Лекарственные препараты, требующие защиты от воздействия влаги, хранятся
 - а) на стеллаже в обычных условиях
 - b) в защищенном от естественного и искусственного освещения месте
 - с) в соответствии с требованиями по хранению, указанными на вторичной упаковке
 - d) в отдельном шкафу или изолированном помещении
- 21. Дезинфицирующие средства следует хранить в
 - а) изолированном помещении
 - b) условиях холодильной камеры
 - с) защищенном от света, прохладном месте
 - d) шкафах, выкрашенных изнутри масляной краской
- 22.К средствам, требующим при хранении защиты от воздействия пониженной температуры, не допуская их замерзания, относится
 - а) глюкоза
 - b) спиртовые растворы
 - с) формалин
 - d) настойки
- 23. Пахучие лекарственные средства (фармацевтические субстанции как летучие, так и нелетучие, но обладающие сильным запахом)
 - а) в герметически закрытой таре, непроницаемой для запаха
 - b) в хорошо проветриваемом помещении в плотно закрытой таре
 - с) в специальном шкафу в плотно укупоренной таре
 - d) в изолированном помещении
- 24. Красящие лекарственные средства хранятся



- а) в специальном шкафу в плотно укупоренной таре
- b) в хорошо проветриваемом помещении в плотно закрытой таре
- с) в герметически закрытой таре, непроницаемой для запаха
- d) в изолированном помещении
- 25. Нерасфасованное лекарственное растительное сырье хранится
 - а) в хорошо проветриваемом помещении в плотно закрытой таре
 - b) в специальном шкафу в плотно укупоренной таре
 - с) в герметически закрытой таре, непроницаемой для запаха
 - d) в изолированном помещении

(из расчёта не менее 25 тестовых заданий на каждый реализуемый индикатор достижения компетенции в рамках соответствующей дисциплины).

Критерии оценки тестирования

Оценка по 100- балльной системе	Оценка по системе «зачтено»	Оценка по 5-балльной системе		Оценка по ECTS
96-100	зачтено	5	OTHUMO	A
91-95	зачтено	3	отлично	В
81-90	зачтено	4	Vanania	C
76-80	зачтено	4	хорошо	D
61-75	зачтено	3	удовлетворительно	E
41-60	не зачтено	2		Fx
0-40	не зачтено		неудовлетворительно	F

1.2. ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

Промежуточная аттестация проводится в формезачета. Промежуточная аттестация включает следующие типы заданий: практико-ориентированные задания, решение ситуационной задачи, собеседование по контрольным вопросам и т.д.



ЭКСПЕРТНОЕ ЗАКЛЮЧЕНИЕ НА ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТЕКУЩЕГО КОНТРОЛЯ И ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ ПО ПРАКТИКЕ ПОЛУЧЕНИЕ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫХ УМЕНИЙ И ОПЫТА ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ (УПРАВЛЕНИЕ И ЭКОНОМИКА АПТЕЧНЫХ УЧРЕЖДЕНИЙ) ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ 33.05.01 ФАРМАЦИЯ

Фонд оценочных средств по практике -получение профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности (управление и экономика аптечных учреждений)по специальности «33.05.01 Фармация» содержит вопросы по темам, перечень практических навыков, комплект тестовых заданий.

Содержание фонда оценочных средств соответствует ФГОС ВО по специальности « $\underline{33.05.01}$ Фармация», утвержденным приказом ______ от ____ , рабочему учебному плану по специальности « $\underline{33.05.01}$ Фармация», утвержденным Ученым советом института от 31 августа 2022г.

Контрольные измерительные материалы соответствуют специальности «33.05.01 Фармация» и рабочей программе практики «получение профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности»по специальности «33.05.01 Фармация». Измерительные материалы связаны с основными теоретическими вопросами, практическими навыками и компетенциями, формируемые в процессе прохождения практики «Получение профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности».

Измерительные материалы соответствуют компетенции специалиста по специальности «33.05.01 Фармация» и позволяют подготовить специалиста к практической деятельности.

ФОС позволяет специалисту провести проверку уровня усвоения общекультурных, общепрофессиональных, профессиональных компетенций, овладения которыми реализуется в ходе прохождения практикипо «(Управлению и экономике аптечных учреждений ».

Фонд оценочных средств является адекватным отображением требований Φ ГОС ВО и обеспечивает решение оценочной задачи в соответствии общих и профессиональных компетенций специалиста этим требованиям.

Измерительные материалы позволяют специалисту применить знания, полученные в ходе изучения дисциплины «Управление и экономика аптечных учреждений» к условиям будущей профессиональной деятельности.

Заключение: фонд оценочных средств в представленном виде вполне может быть использован для успешного освоения программы по дисциплине «Управление и экономика фармации» по специальности «33.05.01 Фармация».

Рецензент: